日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2003年 1月20日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-010487

[ST. 10/C]:

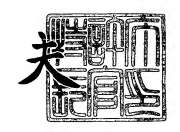
[JP2003-010487]

出 願 人
Applicant(s):

横河電機株式会社

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年 8月14日





【書類名】

特許願

【整理番号】

02N0104

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

G01N 33/566

【発明者】

【住所又は居所】

東京都武蔵野市中町2丁目9番32号 横河電機株式会

社内

【氏名】

田名網 健雄

【特許出願人】

【識別番号】

000006507

【氏名又は名称】

横河電機株式会社

【代表者】

内田 勲

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

005326

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要

【書類名】

明細書

【発明の名称】

バイオチップ用カートリッジ

【特許請求の範囲】

【請求項1】

生体高分子を計測するためのバイオチップ用カートリッジであって、

弾性体材料で形成されたカートリッジ基体を備え、このカートリッジ基体に、 生体サンプルを測定可能な生体高分子にするための前処理を行う前処理機構を形成すると共に、スライドガラス型の生体高分子マイクロアレイを取り付けてこの マイクロアレイのアレイ部に前記処理後の生体高分子が固定化され得るように形成したことを特徴とするバイオチップ用カートリッジ。

【請求項2】

前記スライドガラス型の生体高分子マイクロアレイは、短辺と長辺がそれぞれ 25±1mm以内と75±1mm以内であることを特徴とする請求項1記載のバイオチップ用カートリッジ。

【請求項3】

前記前処理機構は、生体サンプルを溜めておく採取部と、生体サンプルに対して施す前処理液を保存する前処理液保存部と、前処理後の生体高分子を洗浄する洗浄液を保存する洗浄液保存部と、前記汎用のマイクロアレイ上でハイブリダイゼーションを行うための結合部と、廃液を溜める廃液収容部と、これら各部をつなぐ流路を備え、

前記採取部側から前記結合部側へ生体サンプルを移動させ得るように構成されたことを特徴とする請求項1または2記載のバイオチップ用カートリッジ。

【請求項4】

前記生体サンプルの移動は、剛体状のローラで前記カートリッジ基体を前記採取部側から結合部側に向って押し潰して行くことにより行われるように構成されたことを特徴とする請求項1ないし3のいずれかに記載のバイオチップ用カートリッジ。

【請求項5】

前記カートリッジ基体に汎用のマイクロアレイを取り付けるとき、前記マイク

ロアレイのアレイ部が前記結合部に対向するようにして密封状に取りつけられるようにしたことを特徴とする請求項1ないし4のいずれかに記載のバイオチップ 用カートリッジ。

【請求項6】

前記カートリッジ基体に硬質の材料で形成されたカバーを接合し、このカートリッジ基体とカバーとの間に間隙を設け、その間隙に前記汎用のマイクロアレイを挿入したときマイクロアレイのアレイ部が前記結合部に対向するようにして密封状に取りつけられるように形成したことを特徴とする請求項1ないし5のいずれかに記載のバイオチップ用カートリッジ。

【請求項7】

前記前処理機構には、DNAあるいはRNAを抽出する機構も含まれることを特徴と する請求項1ないし6のいずれかに記載のバイオチップ用カートリッジ。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、DNAやRNA(mRNAやcDNAなど)、蛋白などの生体高分子を検査するためのバイオチップ用カートリッジに関し、汎用のスライドガラス型のDNAマイクロアレイとの組合わせが可能なバイオチップ用カートリッジに関するものである。

[0002]

【従来の技術】

従来よりバイオチップによるDNAなどの生体高分子を検査する検査方法はよく知られている。図5に従来のバイオチップの一例を示す(特許文献1参照)。このバイオチップは、密閉したバッグ内の採取部43に生体高分子溶液を注入して、バッグを入口の方から押し潰して行くことにより、溶液を奥に送る。途中、前処理部44において袋部48と49から押し出された前処理液を溶液に混合して前処理を行う。

[0003]

前処理された溶液は結合部45に送られ、基板46に固定の生体高分子とのハ

イブリダイゼーションが行われる。ハイブリダイゼーション後のバッグ内の生体 高分子は、蛍光読取装置を用いて読取る。

[0004]

このようなバイオチップは、前処理やハイブリダイゼーションがバッグ内で行われるので、処理中にウイルスなどが外部に漏れるという危険性が未然に防止できる利点はあるが、汎用のスライドガラス型のDNAマイクロアレイが利用できないという問題がある。

[0005]

他方、汎用のスライドガラス型のDNAマイクロアレイを使用してハイブリダイズを行うことのできるカセットがある(非特許文献1参照)。

[0006]

【特許文献1】

特開2002-365299号公報(第3頁-第5頁、図1)

[0007]

【非特許文献1】

Takara Hybridization Chamber、[online]、[平成14年12月18日検索]、インターネット<URL:

http://bio.takara.co.jp/catalog/catalog_d.asp?C_ID=C1443>

[0008]

【発明が解決しようとする課題】

しかしながら、このようなカセットでは、汎用のDNAマイクロアレイが使用できるものの、実験室などでcDNA化やラベル化(例えば、蛍光標識)などが必要であり、またハイブリダイゼーション後の洗浄なども必要であり、場所や特殊技能を要するという課題がある。

また、一方で、図5に示したような専用のチップは、それに合った専用の読取 装置が必要であり、汎用の読取装置が利用できないという課題もある。

[0009]

本発明の目的は、上記の課題を解決するもので、カートリッジ内で前処理および洗浄ができると共に、ハイブリダイズした生体高分子を汎用の読取装置を使っ

て検出できるバイオチップ用カートリッジを提供することにある。

$[0\ 0\ 1\ 0]$

【課題を解決するための手段】

このような目的を達成するために、請求項1の発明は、

生体高分子を計測するためのバイオチップ用カートリッジであって、

弾性体材料で形成されたカートリッジ基体を備え、このカートリッジ基体に、 生体サンプルを測定可能な生体高分子にするための前処理を行う前処理機構を形成すると共に、スライドガラス型の生体高分子マイクロアレイを取り付けてこの マイクロアレイのアレイ部に前記処理後の生体高分子が固定化され得るように形成したことを特徴とする。

$[0\ 0\ 1\ 1]$

このような構成によれば、カートリッジ内で生体サンプルに前処理を施し、それを直ちに汎用のマイクロアレイのアレイ部に送り込んで生体高分子の固定化を行うことができる。

マイクロアレイに固定された生体高分子は、マイクロアレイをカートリッジより取外した後、汎用の読取装置を使用して容易に測定することができる。

[0 0 1 2]

この場合、スライドガラス型の生体高分子マイクロアレイは、請求項3のように、通常、短辺と長辺がそれぞれ 25 ± 1 mm以内と 75 ± 1 mm以内のものが使用される。

[0013]

また、前処理機構は、請求項3のように、生体サンプルを溜めておく採取部と、生体サンプルに対して施す前処理液を保存する前処理液保存部と、前処理後の生体高分子を洗浄する洗浄液を保存する洗浄液保存部と、前記汎用のマイクロアレイ上でハイブリダイゼーションを行うための結合部と、廃液を溜める廃液収容部と、これら各部をつなぐ流路を備え、採取部側から結合部側へと生体サンプルを移動させ得るように構成されている。

$[0\ 0\ 1\ 4\]$

生体サンプルの移動は、請求項4のように、ローラでカートリッジ基体を採取

部側から結合部側に向って押し潰して行くことにより実現される。

[0015]

また、マイクロアレイは、請求項5のように、結合部とアレイ部が対向する位置に、密封状に取りつける。これにより、サンプル溶液がマイクロアレイのアレイ部に適切に送られ、ハイブリダイゼーションを確実に行わせることができる。また、マイクロアレイを密封状にカートリッジ基体に取り付けるため、サンプル溶液がカートリッジ基体とマイクロアレイの隙間から流れ出ることはない。

[0016]

また、請求項6のように、カートリッジ基体に硬質の材料で形成されたカバーを接合し、このカートリッジ基体とカバーとの間に間隙を設け、その間隙に前記汎用のマイクロアレイを挿入する構成とすることもできる。この場合も、請求項5の場合と同様の効果が発揮される。

$[0\ 0\ 1\ 7]$

また、前処理機構には、請求項7のように、DNAあるいはRNAを抽出する機構も含むことができる。

[0018]

【発明の実施の形態】

以下図面を用いて本発明を詳しく説明する。図1は本発明に係るバイオチップ 用カートリッジの一実施例を示す構成図である。なお、図1 (a) は平面図、図 1 (b) および図1 (c) は側面図である。

[0019]

バイオチップ用カートリッジ100は、カートリッジ基体110と、カバー1 20より形成される。本発明はこのカートリッジ100に汎用のスライドガラス 型の生体高分子マイクロアレイ140を取りつけた状態で、生体サンプルの前処 理とハイブリダイゼーションを一体的に行わせることができる。

[0020]

カートリッジ基体110は、気密状で弾力性のあるゴムなどの弾性体で形成され、内部には、生体高分子を含む溶液(単に、生体サンプルともいう)に対する前処理を行う前処理機構が形成されている。

[0021]

前処理機構は、生体サンプルを注入するための注入口111、注入された溶液を溜めておく採取部112、生体高分子にラベル付けなどを行うための前処理液を保存する前処理液保存部113、ハイブリダイゼーション処理を行うための結合部115、ハイブリダイゼーション後の余分な生体サンプルを洗い流す(洗浄する)ための洗浄液を保存する洗浄液保存部114、前記洗い流した余分な生体サンプル(廃液)を溜める廃液収容部116、スライド130を挿入するための挿入穴117、およびこれらを連結する流路118、の複数の空洞状の部屋からなり、生体サンプルを採取部から結合部へと移動させ、途中で生体サンプルを測定可能な生体高分子にするための前処理を行う機能を有する。

[0022]

注入口111にはゴム状の栓(図示せず)が密封状に取り付けられていて、溶液注入時には注射針をこの栓に突刺して注入する。針を抜くと栓の針孔は自然に塞がる。

[0023]

カバー120は、硬質の材料で形成され、図1(b)に示すようにカートリッジ基体110の裏面側に着脱可能な接着などにより密閉状に接合されている。

汎用のスライドガラス型の生体高分子マイクロアレイ(以下単にスライドという) 130は、その中央部に複数の生体高分子を固定したアレイ部131を持っている。そのアレイ部131は、カートリッジ基体110の挿入穴117に挿入またはカバー120を一度剥してから装着したとき結合部115の直下に位置するようになっている。

[0024]

汎用のスライド130はそのサイズが規格化されており、日本では26×76(mm)、米国では1×3(インチ)、ヨーロッパでは25×75(mm)が標準である。カートリッジ基体110の挿入穴は使用するスライドに適合する寸法に形成されている。なお、日本では、日本工業規格JIS R3703に規定されている。

[0025]

また、カートリッジ基体110の底面には図1(c)に示すようにゴムなどの 弾性体で形成されたパッキン140が取り付けられていて、スライド130の表 面とカートリッジ基体110の底面がシールされ、結合部115の溶液の外部漏 れが防止できる構造となっている。

[0026]

このような構成のバイオチップの操作方法を次に説明する。スライド130をカートリッジ基体110の挿入穴117に取り付けた後、注入口111から溶液を注入して採取部112に溶液を溜める。

なお、前処理液保存部 1 1 3 と洗浄液保存部 1 1 4 にはあらかじめ前処理液、 洗浄液がそれぞれ保存されているものとする。

[0027]

採取部112に溶液が溜まった後、図1(c)に示すように、カートリッジ基体110の上からローラ200を押しつけ、注入口111から結合部115に向って(左方向へ)回転させて行く。採取部112の溶液は流路118を通って結合部115の方へ送り出される。

[0028]

次に、前処理液保存部113がローラ200で押し潰されて行くと、前処理液が流路118を通って結合部115へ送り出され、溶液に混入してラベル化が行われる。

ラベル化された溶液はスライド130のアレイ部131の生体高分子とハイブ リダイズする。

[0029]

ハイブリダイズ後、ローラ200を移動させて洗浄液保存部114を押し潰して洗浄液を結合部115へ送り出し、ハイブリダイズしなかった生体高分子を溶液と共に洗い流し(洗浄し)、その廃液を廃液収容部116へ送る。

[0030]

この洗浄後スライド130をカートリッジ基体110から抜き出し、アレイ部 131を汎用の読取装置(図示せず)で測定し、ハイブリダイズした生体高分子 を検出する。

[0031]

このようなバイオチップ用カートリッジによれば、カートリッジ内で生体高分子サンプルの前処理や洗浄を行うことができる。また、ハイブリダイズ後のスライド上の生体高分子の検出には、専用の読取装置ではなく、汎用の読取装置が使用できる。

[0032]

なお、本発明は、上記実施例に限定されることなく、その本質から逸脱しない 範囲で更に多くの変更、変形をも含むものである。

例えば、溶液の送り出しは、実施例のようにローラでなく、圧電素子、あるい はヒータによる液膨張などの方式で実現しても構わない。

[0033]

また、スライド130は図2に示すようにその全体をカートリッジ基体110の中に収めるようにしてもよい。あるいは逆に、図3(a)に示すようにスライド130上にカートリッジ基体110全体を乗せる態様としてもよい。ただし、この場合、カバー120は使用しないで、図3(b)、図3(c)に示すようにカートリッジ基体110の周辺部150を接着剤によりスライド130の上面に剥離可能に接着する。

[0034]

また、カートリッジ基体110には、ハイブリダイゼーション用の結合部11 5だけでなく、図4に示すように血液などのDNAやRNAを抽出するための抽出部1 19を設けて、スライド130でDNAやRNAも検出できるようにしてもよい。

また、ラベル化は、蛍光標識だけでなく、吸光色素や発光色素の付着でもよい

[0035]

また、図5に示すように、結合部の前段に前処理部を設け、その前処理部で生体サンプルに前処理液を混入して生体高分子のラベル化などを行うようにしても構わない。

【発明の効果】

以上説明したように本発明によれば次のような効果がある。

(1)カートリッジ内で生体高分子にラベル付けなどの前処理を施すことができる。この場合、密閉状のカートリッジ内で処理されるため、処理中にウイルスなどが外部に漏れるという危険性はない。

[0036]

(2) カートリッジには汎用のスライドが使用でき、そのスライドのアレイ部において固定化された(例えばハイブリダイズされた)生体高分子は、専用の読取装置を必要とすることなく、汎用の読取装置で容易に計測することができる。

【図面の簡単な説明】

図1

本発明に係るバイオチップチップ用カートリッジの一実施例を示す構成図である。

図2】

本発明の他の実施例を示す図である。

【図3】

本発明のさらに他の実施例を示す図である。

【図4】

本発明のさらに他の実施例を示す図である。

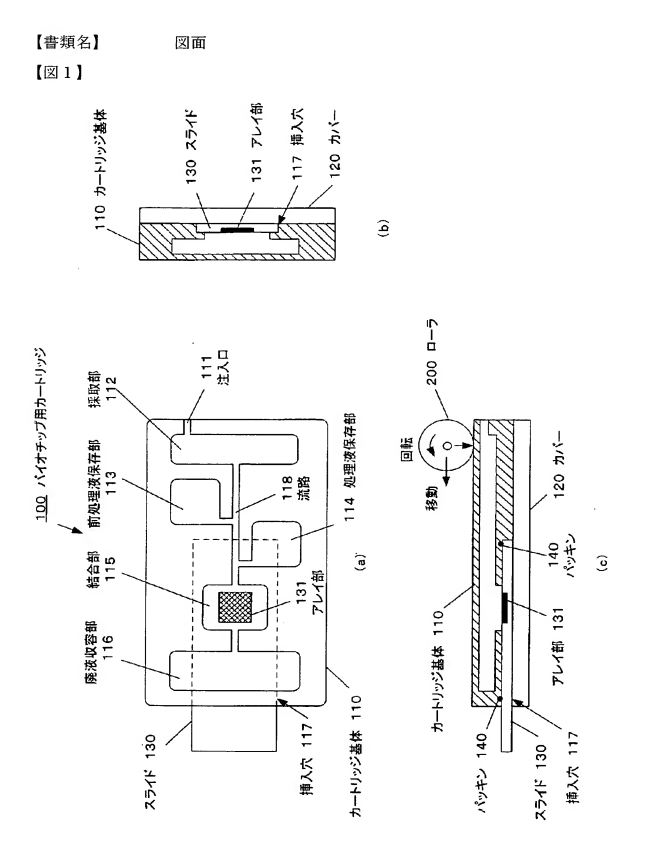
図5

従来のバイオチップの一例を示す構成図である。

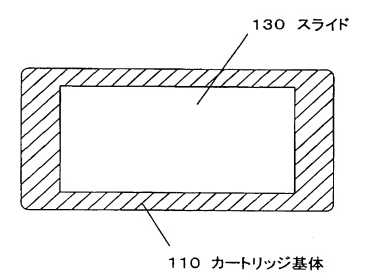
【符号の説明】

- 100 バイオチップ用カートリッジ
- 111 注入口
- 112 採取部
- 113 前処理液保存部
- 114 洗浄液保存部
- 115 結合部
- 116 廃液収容部
- 117 スライド挿入穴
- 118 流路

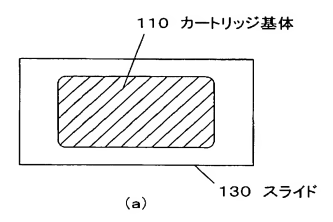
- 1 1 9 抽出部
- 120 カバー・
- 130 スライド
- 131 アレイ部
- 140 パッキン
- 150 周辺部
- 200 ローラ

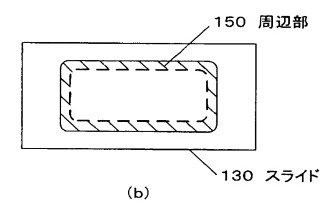


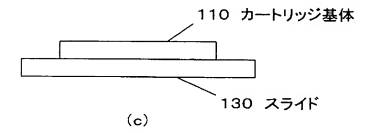
【図2】



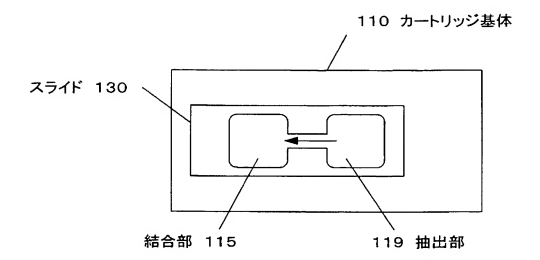
【図3】



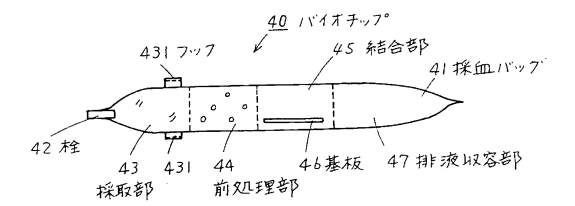




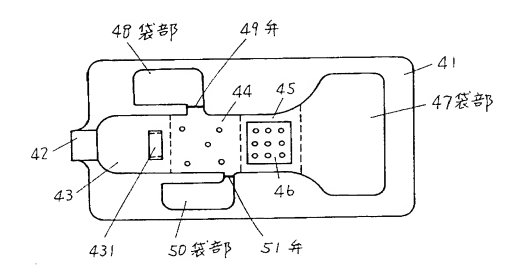
【図4】



【図5】



(a)



(b)

【書類名】

要約書

【要約】

【課題】カートリッジ内で前処理および洗浄ができると共に、ハイブリダイズした生体高分子を汎用の読取装置を使って検出できるバイオチップ用カートリッジを提供する。

【解決手段】生体高分子を計測するためのバイオチップ用カートリッジであって

弾性体材料で形成されたカートリッジ基体を備え、このカートリッジ基体に、 生体サンプルを測定可能な生体高分子にするための前処理を行う前処理機構を形成すると共に、スライドガラス型の生体高分子マイクロアレイを取り付けてこの マイクロアレイのアレイ部に前記処理後の生体高分子が固定化され得るように形成する。

【選択図】 図1

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-010487

受付番号

5 0 3 0 0 0 7 4 8 0 9

書類名

特許願

担当官

第一担当上席 0090

作成日

平成15年 1月21日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成15年 1月20日



特願2003-010487

出願人履歴情報

識別番号

[000006507]

1. 変更年月日 [変更理由]

1990年 8月10日 新規登録

住所

東京都武蔵野市中町2丁目9番32号

氏 名

横河電機株式会社